M BUNDESREPUBLIK

[®] Offenlegungsschrift ® DE 40 12 232 A 1

6) Int. Cl.5: A 61 F 13/02

DEUTSCHLAND



(2) Aktenzeichen: Anmeldeteg: Offenlegungsteg: P 40 12 232.8 14. 4.90 17, 10, 91

A 61 M 1/00 A 61 M 35/00

PATENTAMT

DEUTSCHES

(7) Anmelder:

Groß, Franz Josef, 5419 Linkenbach, DE

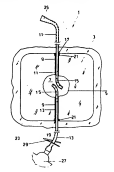
(74) Vertreter:

Fuchs, J., Dr.-Ing. Dipl.-Ing. B.Com.; Luderschmidt, W., Dipl.-Chem. Dr.phil.nat.; Seids, H., Dipl.-Phys.; Mehler, K., Dipl.-Phys. Dr.rer.nat.; Weiß, C., Dipl.-Ing.Univ., Pat.-Anwälte, 6200 Wiesbaden

(2) Erfinder: gleich Anmelder

Redon- bzw. Instillationsverband, insbesondere zur Behandlung tieferer und fibrinös eitriger Wunden

(5) Die Erfindung betrifft einen Redon- bzw. Instillationsvarband, insbesondere zur Behandlung tieferer und fibrinos eitriger Wunden, wobei der Varband (1) eine antihygroskopische Hautschutzplatte (3) aufweist, die ein Führungsröhrchen (9) besitzt, das sich über die gesamte Breite der Hautschutzplatte (3) erstreckt. In dieses Führungsröhrchen (9) sind ein Abflußdrein (13) und gegebenenfalls ein Zuflußdrain (11) derart einführbar, daß die parforierten Endbereiche (15) der Dreins (11; 13) in den Wundbereich (7) des Patienten hineinragen. Die Hautschutzplette (3) und die daran instellierten Drains (11; 13) werden durch eine Verbandfolie (23) ebgedeckt. Des distale Ende des Zuflußdreins (11) ist mit einem Kenülenenschluß (25) versehen. Das distale Ende des Abflußdrains (13) hingegen ist an eine Redon-Flasche (27) anschließbar.



Die Efindung betrifft einen Redon- bzw. Instillationsverbad, insbesondere zur Behandlung tieferer und fibrinds eitriger Wunden, aufweisend eine glatte inerte 3 zubehandelnde Wunde, wobei in die Hausschutzplatte eine zehrtale Öffnung einbringbar ist, die der Kontur der zu behandelnde Wunde entspricht, zumindest einen Abflüßdrain und gegebenenfalls einen Zuffüßdrain, die an ihren proximalen Endbereichen mit einer Perforation versehen sind, und eine die Wunde überdeckende transparente Verbandfolie.

Es gibt eine Reihe von tieferen und großflächigen Wunden, die durch Wundliegen, Druckbrand oder 15 Druckgeschwüre bei Kranken infolge langen Liegens entstehen können. Solche Durchternungen von Gewebestrukturen des menschlichen Körpers in breitem Raum Können aber auch durch mechanisch erzeugte Wunden, wie Schnitt, Stich-, Quetsch-, Platz-, Rißwunden usw-, oder durch thermisch oder chemisch erzeugte Wunden auf der Hau, in Musseln und cere im Bauchraum, hervorgerufen werden. Derartige Gewebsverluste müssen gegebenenfalle ersetzt bzw. die großflächige 25 oder tieße Wunder wieder verschlössen werden.

Insbesondere bei fübrinds eitrigen Wunden ist jedoch ein Verschließen der Wunden ein langwieriger Prozeß, der ständig von Kontaminationsgefahren begleitet ist. Dieser Prozeß besteht nicht nur darin, die Gewebekon- so bleier Prozeß besteht nicht und adrin, den Wunde wieder zu verschließen, sondern auch darin, den Wundbereich dem umgebenden Gewebe in möglichst hohem Maße anzubassen.

In fribherer Zeit erfolgte die Wundbehandlung und 39 Wundversorgung dadurch, daß Pflatter oder Verbandsstoffe auf die Wunde aufgelegt wurden, wobei diese infolge der Flüssigkeitsbildung im Bereich der Wunde haufig gewechste werden mußen, was ständig zu Kontaminationsproblemen führte und die Behandlung und 40 Heilung der Wunde nachteilig beeinflußte.

Darüber hinaus war das Einbringen einer gerinnungshemmenden Varidaselbsung in die Wunde zur Auflosung von Exaudaten in der Wunde problematisch, weil diese Lösung sofort vom Mullevrabna dusfegsaugt wurest de und keine Zeit hatte, die Viskostiät von dickflüssigen eitzigen Exaudaten zu vermindern. Das Entfernen von Abbauprodukten, beispielsweise des dickflüssigen eitzigen Exaudats, der Bluktogaula, sowie von Zelltrümmern aus der Wunde ist aber unabdingbare Voraussetzung soft eine ausreichende Wundebandlung und Wundversorgung, um den Heilungsprozeß sicherer zu machen und zu beschleunien.

Es wurde daher ein Verband entwickelt, der für die Behandlung solcher großen, tieferen und fibrinös eitri- 55 gen Wunden recht gut geeignet ist.

Bei dieser Methode wird ein Klabe verstärker um die Wunde herum auf die Haut des Patienten aufgetragen. Dies erfolgt in der Regel durch ein mit Klebeverstärker getränktes Tuch Dann wird eine bestimmte benötigte 60 Menge Abdichtpaste in eine Einwespsritze eingefüllt und mit dieser Spritze ein lediglich durch die Wunde unterbrochener Streifen auf die Fläche mit Klebeverstärker aufgelegt. Bei Verwendung des Verbandes als Instillationsverband mit der Möglichkeit des Zusprite sers von Medikamenten und anderen Flüssigkeiten, wurde in diesen Streifen jeweils ein Zuflüddrain einerseits und ein Abfülddrain einerseits und ein Abfülddrain einerseits und ein Abfülddrain andererseits und ein Abfülddrain einerseits und ein Abfülddrain andererseits und ein Abfüldfarin andererseits und ein Abfülddrain andererseits und ein Abfüldd

die am proximalen Endbereich der Drains angebrachte Perforation auf der Wunde liegt bzw. in diese eingeführt ist. Bei Verwendung des Verbandes als Redonverband, bei dem lediglich Wundflüssigkeit ablaufen kann, ohne daß Medikamente oder dergleichen zugespritzt werden, wurde lediglich der Abflußdrain in den Streifen eingelegt bzw. der eingelegte Zuflußdrain verschlossen. Die Drains werden dabei in den Abdichtpastestreifen eingebettet. Eine Hautschutzplatte, die in ihrer Mitte eine Öffnung aufweist, deren Kontur der der Wunde entspricht, wird nun um die Wunde herum über die Drains hinweg auf die mit Klebeverstärker versehene Fläche aufgelegt. Die Kanten der Hautschutzplatte werden mit der in der Einwegspritze befindlichen Abdichtpaste abgedichtet. Danach wird eine Verbandfolie über den gesamten Bereich der Hautschutzplatte gelegt, um die Wunde zu überdecken. Das distale Ende des Zuflußdrains wird mit einer Flasche mit der Varidaselösung in Verbindung gebracht, so daß diese Lösung der Wunde zugeführt werden kann. Das distale Ende des Abflußdrains wiederum wurde mit einer Redon-Flasche verbunden, die durch das darin enthaltene Vakuum die eingebrachte Flüssigkeit von der Wunde absaugt. Diese Absaugung kann dadurch unterbrochen werden, daß am Abflußdrain eine Durchflußhemmeinrichtung vorgese-

Durch diesen bekannten Wundverband konnte zwar die Behandlungszeit erheblich verkürzt und die Kontaminationsgefahren erheblich vermindert werden, jedoch ist diese Lösung von einigen Nachteilen behaftet.

Bei Einfuhrung der Drainage vor dem Aufbringen der Hautschutzplatte auf die Wunde flossen Blut und andere Flüssigkeiten auf die spätere Klebefläche der Hautschutzplatte, wobei diese Flüssigkeiten vor dem Aufkles ben der Hautschutzplatte wieder entfernt werden muß-

Die zur Verfügung stehenden Hautschutzplatten weisen in der Regel unterschiedliche hygroskopische Eigenschaften auf. Durch die Wundflüssigkeiten quellen o die Ränder der Hautschutzplaten ench relativ kurzer-Zeit auf, so daß die Hautschutzplatte wieder entfernt werden muß. Dieses erfordert einen häufigen Verbandwechsel, was wiederum einen erheblichen Materialverbrauch und einen bedeutenden Arbeitsaufwand mit sich 5 bringt.

Ein weiterer Nachtell ist der, daß die Drainage in ihrer Stellung gehalten werden muß, bis die verwendete Abdichtpaste getrocknet ist und der Drainage einen selbständigen Halt verleicht. Des weiteren kam es zu häufigem Verschluß der Drainperforationen infolge der Verwendung der Abdichtpaste. Diese Nachteile bewirken besonders eine schlechte Handhabbarkeit des Verbandes.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es daher, eije ner Redon- bezu Instillationsverband insbesondere zur Behandlung isieferer und fibrinös eitriger Wunden zu schaffen, der vielseitig anwendbar und einfach in der Handhabbarkeit ist, wobet die Anzahl der Verbandwechsel reduziert und dadurch die Behandlungszeit verklützt und der Materialverbrauch verringert werden

Erfindungsgemäß wird die Aufgabe dadurch gelöst, die Hautschutzplatte antihygroskopisch ausgebildet ist und ein parallet zwischen einem Paar sich gegenüber liegender Kanten der Hautschutzplatte angeordnetes Phrungsröhechen aufweist, das sich im wesentlichen über die gesamte Breite der Hautschutzplatte erstreckt und eine gegebenenfalls verschließbare Zuflußbffnung

4

und eine Abflußefinung aufweist, wobei der Zuflußdrain und dende Abflußerfan jeweis in die Zuflußb-zw. Abflußefinung des Führungsröhrchens derart einführbar sind, daß die perfoierten Endbereiche der Draits nicht über die entfernt liegenden Öffnungen des Führschlichten der Beitstelle der Draits nicht über die aufleche der Beitstelle der Draits in abdichtender Beziehung mit den Innenflächen des Führungsröhrchens befinden.

In bevorzugter Ausführung sind bei Verwendung des Verbandes als instillationsverband der Zuflußbrän und 10 der Abflußdrän jeweils in die Zufluß bzw. Abflußdfinnung des Führungsröhrchens einführbar. Bei Verwendung des Verbandes als Redomverband ist zumindest der Abflußdrän in die Abflußdrfung des Führungsröhrchens einführbar, wobei der Zufluß verschließbar 13 aussebildet ist.

In bevorzugter Ausführung ragen dabei die perforierten Endbereiche des Zuflußdrains und des Abflußdrains bis in die Wunde hinein.

Die entfernt liegenden Öffnungen des Führungsröhrchens können jeweils mit einem elastischen Stopfenteil versehen sein, das einen geringfügig kleineren Innendurchmesser als der kleinste Außendurchmesser des einzuführenden Drains aufweist.

In bevorzugter Ausführung besteht die Hautschutz- 25 platte aus einem elastischen hautverträglichen Kunststoffmaterial, vorzugsweise aus geschäumtem Polyisobutylen

Die Verbandfolie kann vorzugsweise eine semipermeable Folie.

In weiterer Ausbildung ist am distalen Ende des Zuflußdrains ein Kanülenanschluß angeordnet, der als selbsttätig schließendes Sicherheitsventil ausgebildet sein kann.

Am distalen Ende des Abflußdrains hingegen kann 3s eine Redon-Flasche anschließbar sein, wobei am Abflußdrain selbst eine Durchflußhemmeinrichtung vorgesehen sein kann.

Diese erfindungsgemäße Lösung ist insbesondere auf den Gebieten der Sekundärheilung, bei gering sezernie- 40 renden Fisteln, Wunden mit Nekrosenbildung, Dekubitalgeschwüren, Uleus cruris und zur Förderung des Granulationsvorganges bei oberflächlichen sauberen Wunden anwendber.

Neben der vielseitigen Anwendbarkeit auf den verschiedensten Indikationsgebieten, der einfachen Handhabbarkeit, der Notwendigkeit des selteneren Verbandswechsels und der damit verbundenen Zeitersparnis und Verkrung der Behandlungszeit und der Materialeinsparung bringt diese erfindungsgemäße Lösung 50 eine Reite sozieller Vorteile mit sich.

Die elastische Ausbildung der Hautschutzplatte bewirkt einen guten Kontakt auch bei rauhen Wundflächen, was insbesondere bei bewegten Körperteilen
winschenswert ist. Durch die antihygroskopische Eisigenschaft der Hautschutzplatte wird ein Aufquellen der
Hautschutzplatte verhindert. Darüber hinaus ist ein
schnelles Einführen des Zufluß- und des Abflüßdrains ist ein
schnelles Einführen des Zufluß- und des Abflüßdrains ist ein
schnelles Einführen des Zufluß- und des Abflüßdrains ist ein
schnelles Einführen des Zuflußmet erholten möglich,
sohne daß diese längere Zeit lagefläster werden müsse,
mit ein der ein der der der
rieren Endbereiches der Drains weggeschiltten werden, falls diese über die entfernt liegenden Öffnungen
des Führungsröhrehens hinausragen.

Durch das Absaugen der Wundflüssigkeit infolge des 65 Soges, der durch die Redon-Flasche hervorgerufen wird, ist die von der Wunde abgegebene Flüssigkeit meßbar und begutachtbar, insbesondere dann, wenn

sich die abgegebene Flüssigkeit in der Redon-Flasche sedimentiert.

Durch die Verwendung einer Verbandfolie wird ein luftdichtes Abschließen der Wunde erreicht, wobei die Kontaminationsgefahr verringert wird. Die dauernde Anwendung einer solchen semipermeablen Verbandfolie bewirkt eine Zellbildung in der Wunde, d. h. sie fördert die Bildung des Granulationsgewebes und damit die Wundheilung. Durch die dünne transparente Verbandfolie ist eine dauernde Inspektion der Wunde durch den behandelnden Arzt, das Klinikpersonal und durch den Patienten selbst möglich. Die Verbandfolie legt sich infolge des Soges, der durch die Redon-Flasche erzeugt wird, auf die Wunde, wodurch die abgegebene Wundflüssigkeit gut und restlos abgeleitet werden kann. Über den Zuflußdrain wird die Möglichkeit der Medikamentenapplikation und -installation geschaffen, wobei durch das Vorsehen einer Durchflußhemmeinrichtung am Abflußdrain die Verweildauer des applizierten Medikamentes auf der Wunde reguliert werden kann.

Anhand eines Ausführungsbeispiels soll die vorliegende Erfindung nicht erfaltuert werden. Die zugehörige Zeichnung zeigt einen vollständigen Instillationsverband, der im Bereich der Führungsröhrechen geschnitten dargestellt ist. Auf die Darstellung eines Redonverbandes wurde versichtet, da diesen im wesentlichen von Instillationsverband mit umfaßt wird. Beim Redonverband ist entweder der Zuflußdrain nicht vorhanden oder ist der Zuflußdrain bzw. die Zuflußöffnung verschlossen. Im folgenden wird daher der erfindungsgemäße Ver-

band als Instillationsverband pezeichnet.

Der Instillationsverband I, weist unter anderem eine
Hautschutzplatte 3 auf, die in ihrem mittleren Bereich
eine zentrale Offung 5 enhalt. Diese Offung 5 kan bereits herstellungsseitig vorhanden sein und verschiedene Großen in jeweils verschiedenen Hautschutzplatten besitzen. Andererseits kann die zentrale Offung 5
auch vom behandelinden Personal unmittelbar vor Auflegen der Häutschutzplatte 3 auf die Wunde 7 eingebracht werden. Vorteilhafterweise besitzt die zentrale
Offung 5 eine Kontur, die der Kontur der Wunde 7
entspricht.

Die Hautschutzplatte 3, die antihygroskopisch ausgebildet ist, weist ein parallel zwischen einem Paar sich gegenüber liegender Kanten der Hautschutzplatte 3 angeordnetes Führungsörbnehen 9 auf, das sich im westlichen über die gesamte Breite der Hautschutzplatte 3 erstreckt. Wird die zeuntale Offlung 5 in die Hautschutzplatte 3 eingebracht, wird der mitteter Teil des Führungsröhrchens 9 zwangsläufig weggeschnitten und dieses Führungsröhrchen 9 in weir Teile geteit die dieses Führungsröhrchen 9 in weir Teile geteit die

Die Hautschutzplatte 3, die übrigens wie alle anderen Teile des Instillationsverbandes 1 vor ihrem Gebrauch in einer sterilen Verpackung enthalten sind, ist vorteilhafterweise an seiner Unterseite mit einer Klebeschicht versehen, die vor Benutzung der Hautschutzplatte 3 durch eine absiehbare Papierfolie geschützt ist. Nachdem die Wunde des Patienten asptisch behandelt wurp nung 5 auf die Haut des Patienten geklebt, so dis sich die zentrale Offnung 5 und der Wundbereich 7 in gegenseitiger Überdeckung befinden.

Zum Instillationsverband 1 gehören ein Zuflußdrain 11 und ein Abflußdrain 13. Diese sind an ihren proximalen Endbereichen jeweils mit einer Perforation 15 versehen, die vorteilhafterweise am gesamten Umfang des proximalen Endbereiches der Drains 11 und 13 verteilt angebracht ist. Die Zufluß- und Abflußdrains 11 und 13 werden mit ihren proximalen perforierten Enden in das jeweils zugehörige Führungsröhrchen 9 derart eingeführt, daß die perforierten Endbereiche 15 der Drains 11 und 13 nicht über die entfernt liegenden Zufluß- bzw. Abflußöffnungen 17 und 19 des Führungsröhrchens 9 s hinausragen. Jedoch sollen die perforierten Endbereiche 15 der Drains 11 und 13 bis in den Wundbereich 7 bzw. in die Wunde hineinragen, Sollten sich die Perforationen 15 der Drains 11 und 13 in Richtung deren distalen Enden über die Zuflußöffnung 17 bzw. die Abflußöff- 10 nung 19 des Führungsröhrchens 9 hinaus erstrecken, so muß im Wundbereich 7 jeweils ein Teil der Perforation 15 weggeschnitten werden. Der Innendurchmesser des Führungsröhrchens 9 entspricht etwa dem Außendurchmesser der Zufluß- bzw. Abflußdrains 11 und 13, so daß 15 diese rutschsicher und dicht im Führungsröhrchen 9 liegen. In einer weiteren Ausbildungsform können die entfernt liegenden Enden des Führungsröhrchens 9 jeweils ein Stopfenteil 21 aufweisen, das einen geringfügig kleineren Innendurchmesser als der kleinste Außendurch- 20 messer des einzuführenden Drains 11 bzw. 13 aufweist. Da dieses Stopfenteil 21 aus einem hochelastischen Werkstoff besteht, paßt sich der Innendurchmesser dem ieweils einzuführenden Draindurchmesser an, so daß Drains unterschiedlicher Stärke eingeführt werden kön- 25 nen. Die Drains 11 und 13 werden damit gegenüber der umgebenden Atmosphäre abgedichtet.

Der so installierie Zuflußdrain 11 und der Abflußdrain 13 sind damit gegenüber der Hautschutzpatte 3 lagefixiert. Eine transparente, dünne und semipermeabie Verbandfolie 23 wird nun über die Hautschutzpatte 3 und die daran installierten Drains 11 und 13 und somit über den Wundbereich 7 gedeckt. In bevorzugter Ausführung ist die gesamte Fläche der Hautschutzfolie 23 mit einer Selbstübebssichle vreshen, die auf der Hautschutzplatte aufgebracht wird. Dadurch dichtet auch die Verbandfolie 23 den Wundbereich 7 ab.

Am distalen Ende des Abflußdrains 13 ist eine Redon-Flasche 27 anschließbar, ind er sich ein Vakuum befinso det. Durch dieses Vakuum wird über die Perforation 15 des Abflußdrains 13 Wondflüssigkeit abgesaugt. Soll die Absaugung unterbrochen werden, weil ein Verweilen des zugespritzten Medikaments im Wundbereich 7 erreicht werden soll, so wird eine am Abflußdrain 13 best findliche Durchflußhemmeinrichtung 29 betätigt und der Abflußdrain 31 verschlossen. Nach dem Offlene der Durchflußhemmeinrichtung 29 erfolgt ein weiteres Absaugen der Wundflüssigkeit.

Durch diese erfindungsgemäße Lösung wird eine einfache Handhabbarkeit und eine vielseitige Anwendbarkeit des Redon- bzw. Instillationsverbandes erreicht.
Verbandswechsel sind seltener notwendig, wodurch eine Zeitersparnis, eine Verkürzung der Behandlungszeit
und eine Masterialeinsparung erzielt wird.

1. Redon- bzw. Instillationsverband, insbesondere zur Behandlung tieferer und fibrinos eitriger Wunden, aufweisend eine glatte inerte Hautschutzplatte zum Auflegen bzw. Aufkleben um die zu behandelnde Wunde, wobei in die Hautschutzplatte eine zentrale Öffnung einbringbar ist, die der Kontur der zu behandelnden Wunde entspricht, zumindest einen Abflußdrain und gegebenenfalls einen Zuflußdrain, die an ihren proximalen Endbereich mit einer Perforation versehen sind, und eine die Wunde überdeckende transparente Verbandfolie, dadurch gekennzeichnet, daß die Hautschutzplatte (3) antihygroskopisch ausgebildet ist und ein parallel zwischen einem Paar sich gegenüber liegender Kanten der Hautschutzplatte (3) angeordnetes Führungsröhrchen (9) aufweist, das sich im wesentlichen über die gesamte Breite der Hautschutzplatte (3) erstreckt und eine gegebenenfalls verschließbare Zuflußöffnung (17) und eine Abflußöffnung (19) aufweist, wobei der Zuflußdrain (11) und/oder der Abflußdrain (13) jeweils in die Zufluß- bzw. Abflußöffnung (17; 19) des Führungsröhrchens (9) derart einführbar sind, daß die perforierten Endbereiche (15) der Drains (11; 13) nicht über die entfernt liegenden Zufluß- bzw. Abflußöffnungen (17; 19) des Führungsröhrchens (9) hinausragen und sich die Außenflächen der Drains (11; 13) in abdichtender Beziehung mit den Innenflächen des Führungsröhrchens (9) befinden.

Verband nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß bei Verwendung als Instillationsverband der Zuflußdrain (11) und der Abflußdrain (13) jeweils in die Zufluß- bzw. Abflußörfnung (17; 19) des Führungsröhrchens (9) einführbar sind.

3. Verband nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß bei Verendung des Verbandes als Redonverband zumindest der Abflußdrain (13) in die Abflußöffnung (19) des Führungsröhrchens (9) einführbar ist, wobei der Zufluß (17) verschließbar ausgebildet ist.

4. Verband nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die perforierten Endbereiche (15) des Zuflußdrains (11) und des Abflußdrains (13) bis in die Wunde (7) hineinragen.

5. Verband nach mindestens einem der Ansprüche I ist, dadurch gekennzeichnet, daß die entlernie I iegenden Zufluß- bzw. Abflußöffnungen (17; 19) des Führungssöhrchens (9) jeweils mit einem elastischen Stopfenteil (21) versehen sind, das einen geringfügig kölmeren Innendurchmesser als der Heinste Außendurchmesser als der Heinte Außendurchmesser des einzuführenden Drains (11: 13) aufweils

6. Verband nach Anspruch I, dadurch gekennzeichnet, daß die Hautschutzplatte (3) aus einem elastischen hautverträglichen Kunststoffmaterial, vorzugsweise aus geschäumtem Polyisobutylen, besteht.

7. Verband nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbandfolie (23) eine semipermeable Folie ist

8. Verband nach mindestens einem der vorangegangenen Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß am distalen Ende des Zuflüßdrains (11) ein Kanülenanschluß (25) angeordnet ist, der als selbsttätig schließendes Sicherheitsventil ausgebildet sein kann. 25

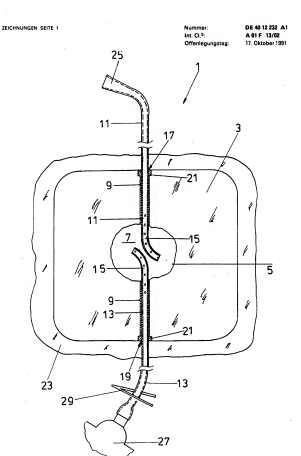
35

45

7

 Verband nach mindestens einem der vorangegangenen Ansprüche i bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß am distalen Ende des Abflußdrains (13) eine Redon-Flasche (27) anschließbar ist, wobei am Abflußdrain (13) selbst eine Durchflußhemmeinrichtung (29) vorgestehen sein kann.

Hierzu 1 Seite(n) Zeichnungen



108 042/358

Dressing for deep wounds - has main sheet applied to skin with centre hole over wound, fed and drainage tubes with perforated ends at wound, and overall cover film

Publication number: DE4012232

Publication date: 1991-10-17

Inventor: GROSS FRANZ JOSEF (DE)
Applicant: GROSS FRANZ JOSEF (DE)

Classification:

A61F13/02; A61M1/00; A61M3/02; A61F13/00;

A61F13/02; A61M1/00; A61M3/00; A61F13/00; (IPC1-

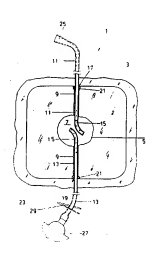
7): A61F13/02; A61M1/00; A61M35/00

- European: A61F13/02; A61M1/00T2; A61M3/02H2

Application number: DE19904012232 19900414
Priority number(s): DE19904012232 19900414

Abstract of DE4012232

A "Radom" or instillation dressing is partic, for treatment of deep or fibrinous suppurating wounds; it has a smooth and inert skinprotecting sheet for application or sticking to the wound. This sheet has a centre hole shaped to fit the wound, it has at least one drain and can also have supply feed; these have perforations at their ends, and the dressing has a transparent covering for the wound. The skin-protecting sheet is antihygroscopic and has a feed tube running parallel to and between the two opposite edges; this tube extends across the complete width of the sheet and its inlet and outlet drains can be closed off; its feed and/or outlet drain can be inserted into the feed and/or outlet hole in the feed tube so that the perforated ends of the drains do not project over the remote feed/outlet holes in the tube: the exterior surface of the drains is sealed by the interior of the feed tube. The skinprotecting sheet is pref. made of polvisobutylene foam, ADVANTAGE - The prod. is versatile and simple to use. It reduces the number of changes of dressing needed and consequently shortens treatment time and material usage.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



Description of DE4012232 Print Copy Contact Us Close

Result Page

Notice: This translation is produced by an automated process; it is intended only to make the technical content of the original document sufficiently clear in the target language. This service is not a replacement for professional translation services. The esp@cenet® Terms and Conditions of use are also applicable to the use of the translation tool and the results derived therefrom.

- [0001] The invention concerns talking on and/or. Instillationsverband, in particular for the treatment of deeper and fibrinously festering wounds, exhibiting a smooth inert skin protection plate for presenting and/or. Glues on around the one which can be treated the wound, whereby into the skin protection plate a central is bring inable opening, which corresponds to the outline of the wound which can be treated, at least a discharge drain and if necessary a supply drain, which are provided with a perforation at their proximal final ranges, and the wound covering transparent federation foil.
- [0002] There is a set of deeper and wide wounds, which can develop with Wundliegen, pressure pressure or pressure ulcers with patients due to long lying. In addition, such disconnections of fabric structures of the human body in broad area know through mechanically produced wounds, like cutting, pass, squeezing, place, tear wounds etc., or through thermally or chemically produced wounds on the skin, in muscles and containers, in addition, on surgical ways, in particular in the abdominal cavity, to be caused. Such Gewebsverluste must if necessary replaced and/or, the wide or deep wound to be again locked.
- [0003] In particular with fibrinously festering wounds however locking the wounds is a lengthy process, which is accompanied by contamination dangers constantly. This process does not consist only of repairing fabric continuity D. h. to lock the wound again, but also in it, to adapt the Wundbereich to the surrounding fabric in as high a measure as possible.
- [0004] In earlier time the Wundbehandlung and Wundversorgung took place via the fact that plasters or federation materials were presented on the wound, whereby these had to be frequently changed due to the liquid formation within the range of the wound, which constantly led to contamination problems and which treatment affected and healing of the wound unfavorably
- [0005] Beyond that bringing of a coagulate-restraining Varidaselösung into the wound was problematic for the dissolution of exudates in the wound, because this solution was absorbed immediately by the garbage federation and no time had to decrease the viscosity from highviscosity festering exudates to. Removing from dismantling products, for example the high-viscosity festering exudate, the Blutkoagula, as well as from cell rubble from the wound is however an indispensable condition for a sufficient Wundbehandlung and Wundversorgung, in order to make and accelerate the healing process safer.
- (0006) A federation was therefore developed which is quite well suitable for the treatment of such large, deeper and fibrinously festering wounds.
- [0007] With this method a sticking amplifier is laid on around the wound on the skin of the patient. This usually takes place via a cloth soaked with sticking amplifier. Then a certain necessary quantity of sealing paste is filled into a one-way syringe and presented with this syringe only by the wound interrupted strips on the surface with sticking amplifier. Of the federation as Instillationsverband with the possibility of the Zuspritzens when using medicines and other liquids, into this strips a supply drain was inserted in each case on the one hand and a discharge drain on the other hand, so that the perforation appropriate at the proximal final range of the drains lies on the wound and/or, is introduced to these. In the case of use of the federation as Redonverband, with which only Wundflüssigkeit can run off, without medicines or such a thing, became only the discharge drain are course-squirted into the strip inserted and/or, the inserted supply drain locked. The drains are embedded thereby into the sealing paste strip. A skin protection plate, which exhibits an opening, whose outline corresponds to that the wound in its center, now around the wound over the drains away on the surface provided with sticking amplifier presented. The edges of the skin protection plate are sealed with the sealing paste in the one-way syringe. Afterwards a federation foll is put over the entire range of the skin protection plate, in order to cover the wound. The distal end of the supply drain is brought with a bottle with the Varidaselösung in connection, so that this solution of the wound can be supplied. The distal end of the discharge drain again was connected with a talking on bottle, which sucks the brought in liquid off of the wound by the vacuum contained in it. This exhaust can be interrupted by the fact that at the discharge drain a flow restraining mechanism is intended.
- [0008] The treatment time could be substantially shortened and the contamination dangers be substantially decreased by this well-known Wundverband, however this solution of some disadvantages is afflicted.
- [0009] During introduction of the drainage before applying the skin protection plate on the wound blood and other liquids flowed on the later adhesive surface of the skin protection plate, whereby these liquids before gluing the skin protection plate on had to be removed again. [0010] The skin protection plates the available exhibit usually different hygroscopic characteristics. By the Wundflüssigkeiten the edges of the skin protection plate pour after relatively short time up, so that the skin protection plate must be removed again. This requires a frequent federation change, which brings again a substantial materials consumption and an important work expended with itself. [0011] A further disadvantage is that the fact that the drainage in its position must be held, until the used sealing paste is dried and an independent stop to the drainage lends. The moreover it came to frequent catch of the drain perforations due to the use of the sealing paste. These disadvantages particularly cause a bad management of the federation.
- [0012] Task of the available invention is it therefore, talking on and/or. Instillationsverband to create in particular for the treatment of deeper and fibrinously festering wounds which is versatile applicable and simple in the management, whereby the number of federation changes reduced and thus the treatment time can be reduced be shortened and the materials consumption.
- [0013] According to invention the task is solved by the fact that the skin protection plate is anti-hygroscopically trained and parallel between a pair opposite lying edges of the skin protection plate arranged ferrule exhibits itself, which essentially extends over the entire width of the skin protection plate and exhibits a if necessary lockable supply opening and a discharge opening, whereby the supply drain and/or the discharge drain in each case in the supply and/or. Discharge opening of the ferrule it are in such a manner importable that the perforated final ranges of the drains not over removes for lying openings of the ferrule exceed and the exterior surface of the drains in sealing relationship with the inner surfaces of the ferrule are:
- [0014] In preferential execution the supply drain and the discharge drain are in each case in the supply and/or on use of the federation as Instillations verband. Discharge opening of the ferrule importable. In the case of use of the federation as Redonverband at least the discharge drain is into the discharge opening of the ferrule importable, whereby the supply is lockably trained.
- [0015] In preferential execution thereby the perforated final ranges of the supply drain and the discharge drain into the wound project. [0016] Removes lying openings of the ferrule can in each case with a flexible plug part be provided, which a slightly smaller inside diameter than the smallest outside diameter of the drain which can be introduced exhibits.
- [0017] In preferential execution the skin protection plate consists of a flexible strike-compatible plastic material, preferably of foamed polvisobutilene.

- [0018] The federation foil knows preferably a semipermeable foil.
- [0019] In further training a Kanülenanschluss is arranged at the distal end of the supply drain, which can be designed as automatically
- closing relief valve.

 [0020] At the distal end of the discharge drain however a talking on bottle can be connectable, whereby at the discharge drain a flow
- restraining mechanism can be planned.
 [0021] This solution according to invention is in particular on the areas of the secondary healing, applicable with small sezernierenden Fistein, wounds with necrosis formation, Dekubitalgeschwüren, Ulcus cruris and for the promotion of the granulates ion procedure with
- superficial clean wounds.

 [0022] Apart from the versatile applicability on the most diverse indication areas, the simple management, the necessity for the rarer
- [0022] Apart from the versatile applicability on the most diverse indication areas, the simple management, the necessity for the rarer federation change and associated saving of time and Verkürzung this solution according to invention brings a number of special advantages to the treatment time and the material saving with itself.
- [0033] The flexible training of the skin protection plate causes a good contact also with rough Wundflächen, which in particular with moved parts of the body is desirable. Swelling the skin protection plate is prevented by the anti-hygroscopic characteristic of the skin protection plate. Beyond that fast inserting of the supply and of the discharge drain into the ferrule of the skin protection plate is possible, without this longer time must be situation-fixed. A part of the perforated final range of the drains can be cut off by previous trying out, if this removes over Iving openings of the ferrule exceeds.
- [0024] By sucking the Wundflüssigkeit off due to the suction, which is caused by the talking on bottle, the liquid delivered by the wound is measurable and begutachtbar, in particular if the delivered liquid in the talking on bottle sedimentiert itself.
- [0025] Hermetic locking of the wound is reached by the use of a federation foil, whereby the contamination danger is reduced. The continuing application of such a semipermeable federation foil causes a cell formation in the wound, D. h. it promotes the formation of the granulates ion fabric and thus the Windhellung. By the thin transparent federation foil a continuing inspection of the wound is possible by the treating physician, the hospital personnel and by the patient. The federation foil puts due to the suction, which is produced by the taking on bottle, on the wound, whereby the delivered Windhissigkeit can be derived well and completely. Over the supply drain the possibility of the medicine application is created and installation, whereby by planning a flow restraining mechanism at the discharge drain the period spent of the application on the wound can be adusted.
- [00.26] On the basis a remark example the available invention is to be described more near. The associated design shows a complete installationsverband, which is cut represented in the range of the ferrules. Without the representation of a Redonverbandes one did, since this is essentially covered by the Instillationsverband also. With the Redonverband either the supply derain is present or is not the supply drain and/or. The supply opening locked. In the following therefore the federation according to invention is called initiationsverband. [00.27] The Instillationsverband 1, exhibits among other things a skin protection plate 3, which contains a central opening 5 in it as middle range. This opening 5 can be interesty manufacture-laterally present and possess different sizes in different in each case skin protection plates. On the other hand the central opening 5 can be brought in also by the treating personnel directly before presenting the skin protection plates. On the other hand the central opening 5 can be brought in also by the treating personnel directly before presenting the skin protection plates. On the outper of 7-Pavourable way possesses the central opening 5 and other, which corresponds to the outline of the
- Wound 7.

 (DO28) The skin protection plate 3, which is anti-hygroscopically trained, exhibits itself parallel between a pair opposite lying edges the skin protection plate 3 arranged ferrule 9, itself essentially over the entire width of the skin protection plate 3 extended. If the central opening 5 into the skin protection plate 3 is brought, the middle part of the ferrule 9 is inevitably cut off and this ferrule 9 is divided into two parts.

 [DO29] The skin protection plate 3, which are contained in a sterile packing by the way like all other parts of the Instillationsverbandes 1 before their use, is favourable-proves at its lower surface provided with a glue layer, which is protected by a revolvable paper foil against use of the skin protection plate 3. After the wound of the patient was aseptisch treated, the skin protection plate 3 with its central opening 5 is stuck on the skin of the patient, so that the central opening 5 and the Woundbereich 7 are in mutual cover.
- [0030] To the Instillationsverband 1 a supply drain 11 and a discharge drain 13 belong. These are provided at their proximal final ranges with a perforation 15 in each case, which ind Yournable-proves 11 and 13 are the entire range of of the proximal final ranges of the drains is distributed attached. The supply and discharge drain 11 and 13 are inserted in such a manner with their proximal perforated ends into the associated in each case ferrule 9 that the perforated final ranges 15 of the drains 11 and 13 not over remove fing supply and/or. Discharge openings 17 and 19 of the ferrule 9 exceed. However the perforated final ranges 15 of the drains 11 and 13 in the Wundbereich 7 are end/or, project into the wound. Itself the perforations 15 of the drains 11 and 13 of the drains 11 and 13 in the Wundbereich 7 are end/or, project into the wound. Itself the perforations 15 of the drains 11 and 13 of the drains 14 and 15 of the drains 14 and 15 of the drains 15 of t
 - 21 know in each case to exhibit, a slightly smaller inside diameter than the smallest outside diameter of the drain 11 which can be introduced and/or. 13 exhibits. Since this joulg part 21 consists of a high elabit material, the inside diameter adapts to the drain diameter which can be introduced in each case, so that drains of different strength can be introduced. The drains 11 and 13 are sealed thereby in relation to the surrounding armosphere.
 - [0031] In such a way installed supply drain 11 and the discharge drain 13 are situation-layer thereby opposite the skin protection plate 3. A transparent, thin and semipermeable federation foil 23 is thus covered now over the skin protection plate 3 and the drains 11 and 13 and over the Wundbereich 7 installed to it. In preferential execution the entire surface of the skin protection foil 23 is provided with a self glue layer, which is applied on the skin protection plate. Thus also the federation foil 23 seals the Wundbereich 7.

 [00321] At the distal end of the supply drain 11 a Kanülenanschluss 25 is intended, which can be designed as automatically closing relief
 - Valve. At this Kanülenanschluss 25 a not represented syringe is connectable, which can applizieren medicines over the supply drain 1.1 in the Windbereich 7. If the syringe is removed from the supply drain 1.1, the Kanülenanschluss looks automatically in mecessary, i.e. if medicines or other liquids are to be course-squirted, the Kanülenanschluss opens when breaking through with the Kanüle the syringe. [0033] At the distale and of the discharge drain 13 a talking on bottle 27 is connectable, in which a vacuum is, bit vacuum over the perforation 15 of the discharge drain 13 Wundflüssigkeit one sucks off. If the exhaust is to be interrupted, because staying the course-squirted medicine in the Wundbereich 7 is to be achieved, then a flow restraining mechanism 29 present on the discharge drain 13 is operated and the discharge drain locked 13. After opening the flow restraining mechanism 29 further sucking of the Wundflüssigkeit off takes place.
 - [0034] By this solution according to invention become a simple management and a versatile applicability of the talking on and/or. Instillationsverbandes reaches. Federation changes are more rarely necessary, whereby saving of time, a Verkürzung of the treatment time and a material saving are obtained.



Claims of DE4012232 Print Copy Contact Us Close

Result Page

Notice: This translation is produced by an automated process; it is intended only to make the technical content of the original document sufficiently clear in the target language. This service is not a replacement for professional translation services. The esp@cenet® Terms and Conditions of use are also applicable to the use of the translation tool and the results derived therefrom.

- . Talking on and/or. Instillationsverband, in particular for the treatment of deeper and fibrinously festering wounds, exhibiting a smooth inert skin protection plate for presenting and/or. Glues on around the wound which can be treated, whereby into the skin protection plate a central opening is bring inable, which corresponds to the outline of the wound which can be treated, at least a discharge drain and if necessary a supply drain, which are provided with a perforation to their proximal final range, and the wound covering transparent federation foil, by the fact characterized that the skin protection plate (3) is anti-hygroscopically trained and parallel between a pair opposite lying edges of the skin protection plate (3) arranged ferrule (9) exhibits itself, which essentially extends over the entire width of the skin protection plate (3) and a if necessary lockable supply opening (17) and a discharge opening (19) exhibits, whereby the supply drain (11) and/or the discharge drain (13) in each case in the supply and/or. Discharge opening (17; 19) of the ferrule (9) is in such a manner importable that the perforated final ranges (15) of the drains (11; 13) not over removes lying supply and/or. Discharge openings (17; 19) of the ferrule (9) exceeds themselves and the exterior surfaces of the drains (11; 13) in sealing relationship with the inner surfaces of the ferrule (9) finds.
- 2. Federation according to requirement 1, by the fact characterized that with use as Instillationsverband the supply drain (11) and the discharge drain (13) in each case in the supply and/or. Discharge opening (17; 19) of the ferrule (9) is importable.
- 3. Federation according to requirement 1, by the fact characterized that on use of the federation as Redonverband at least the discharge
- drain (13) is importable into the discharge opening (19) of the ferrule (9), whereby the supply (17) is lockably trained. 4. Federation according to requirement 1, by the fact characterized that the perforated final ranges (15) of the supply drain (11) and the
- discharge drain (13) into the wound (7) project. 5. Federation after at least one of the requirements 1 to 4, by the fact characterized that removes lying supply and/or. Discharge openings
- (17; in each case 19) of the ferrule (9) with a flexible plug part (21) is provided, a slightly smaller inside diameter than the smallest outside diameter of the drain which can be introduced (11: 13) exhibits.
- 6. Federation according to requirement 1, by the fact characterized that the skin protection plate (3) consists of a flexible strike-compatible plastic material, preferably of foamed polyisobutilene.
- 7. Federation according to requirement 1, by the fact characterized that the federation foil (23) is a semipermeable foil.
- 8. Federation after at least one of the preceding requirements 1 to 7, by the fact characterized that at the distal end of the supply drain (11)
- a Kanülenanschluss (25) is arranged, which can be designed as automatically closing relief valve.
- 9. Federation after at least one of the preceding requirements 1 to 8, by the fact characterized that at the distal end of the discharge drain
- (13) a talking on bottle (27) is connectable, whereby at the discharge drain (13) even a flow restraining mechanism (29) can be planned.

Page 2 of 2